

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 09323956 A

(43) Date of publication of application: 16.12.97

(51) Int. CI

C07C 69/63

- (21) Application number: 08160832
- (22) Date of filing: 31.05.96

(40) Date of publication of application. 16.1

(72) Inventor:

- (71) Applicant: WAKO PURE CHEM IND LTD
 - IRITANI TAKEHIKO TOTSUKA TOMOTAKA SHIMOMURA MASAHIRO

(54) NEW SUCCINIC DERIVATIVE

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a new succinic derivative useful as a resin modifier.

SOLUTION: This new succinic derivative of the formula (R1 is a 1-14C alkyl; R2 and R3 are each a 1-5C elkylene; Rf1 and Rf2 are each a 1-20C fluorinesubstituted alkyl), e.g. diperfluorooctylethyl octadecylsuccinate, is obtained by a reaction of an alkyl-substituted succinic enhydride with a fluorinesubstituted alkylalcohol in a solvent (e.g. toluene) in the presence of a desiccant (e.g. concentrated sulfuric acid), while removing water formed as a by-product in the reaction, under the condition of heating reflux. When blended with a resin composed of polymer compounds, such as polyvinyl chloride, polyethylene, etc., this compound gives the resin high water repellency and low surface tackiness, and can reduce the friction coefficient of the resin surface.

COPYRIGHT: (C)1997,JPO

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平9-323956 (43)公開日 平成9年(1997)12月16日

(51) Int.Cl.*	識別記号	庁内整理番号	FΙ	技術表示箇所
C 0 7 C 69/63			C07C 69/63	

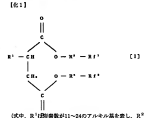
審査請求 未請求 請求項の数3 FD (全 8 頁)

(21)出職番号	特顯平8-160832	(71) 出顧人	000252300
			和光純薬工業株式会社
(22)出顧日	平成8年(1996)5月31日		大阪府大阪市中央区道修町3丁目1番2号
		(72)発明者	入谷 健彦
			埼玉県川越市大字的場1633 和光純菜工業
			株式会社東京研究所内
		(72)発明者	戸架 智貴
			埼玉県川麓市大学的場1633 和光純菜工業
			株式会社東京研究所内
		(72)発明者	下村 昌弘
			東京都中央区日本橋本町二丁目1番7号
			和光純菜工業株式会社東京支店内

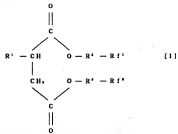
(54) 【発明の名称】 新規なコハク酸誘導体

(57)【要約】

【課題】 機能中にプレンド使用した場合でも層分離或 いはブリーディング現象を低こさずに、機能に撥水性及 び低粘薄性を与え機能表面のスペリ係数を低減させる 等、機能の改質剤として有用なコハク酸誘導体を提供。 【解決手段】 下配一般式[1] 及びR³は夫々独立して炭素数が1~6のアルキレン基 を表す。また、Rf¹及びRf²は夫々独立して炭素数が 1~20のフッ素直換アルキル基を表す。)で示されるコ ハク酸誘導体。

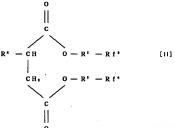


【特許請求の範囲】 【精求項1】 下記一般式 [I] 【化1】

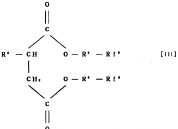


(式中、 R^1 比契素数が $11\sim24$ のアルキル基を表し、 R^2 及び R^3 比夫々独立して炭素数が $1\sim6$ のアルキレン基を表す。また、 Rf^1 及び Rf^2 比夫々独立して炭素数が $1\sim200$ フッ素置換アルキル基を表す。)で示されるコ

ハク酸誘導体。 【請求項2】 下配一般式 [II] 【化2】



(式中、R⁴は炭素数が8~10のアルキル基を表し、R² 及びR³は前配に同じ。また、Rf³及びRf⁴は夫々独 立して炭素数が8~20のフッ素値換アルキル基を表 す。) で示されるコハク酸誘導体。 【請求項3】 下記一般式 [III] 【化3】



(式中、R⁵及びR⁶は夫々独立して炭素数が2~6のア ルキレン基を表し、Rf⁵及びRf⁶は夫々独立して炭素 数が1~7のフッ素置換アルキル基を表す。また、R4 は前配に同じ。) で示されるコハク酸誘導体。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の風する技術分野】本発明は、例えば、ポリ塩化 ピニル、ポリエチレン、ポリスチレン、ポリメチルメタ クリレート、ピニリデンクロライドーアクリロニトリル コポリマー等の高分子化合物からなる樹脂にプレンド使 用することにより、当該樹脂に撥水性及び低粘着性を与 え、樹脂表面のスペリ係数を低減させる等、樹脂の改質 剤として有用なコハク酸誘導体に関する。

[0002]

【従来の技術】樹脂の改質、即ち樹脂の撥水性を良く し、粘着性を低くし、樹脂表面のスペリ係数を低減させ る等の目的を達成するためには、従来フッ素化合物やシ リコーン化合物を樹脂の改質剤として用い、これらを有 機溶剤に溶解し樹脂表面に塗布するか、又は樹脂中にプ レンドするという方法が主に用いられている。 【0003】上配のフッ素化合物やシリコーン化合物を 塗布又はプレンドすることによって樹脂に撥水性及び低 粘着性を与え、樹脂表面のスペリ係数を低減させること ができるが、これは、これら化合物が吸着性能が低いと いう性質を有しているためである。そのため、これら化 合物を、樹脂表面に塗布した場合には小さな摩擦力を与 えても容易にその塗布膜が剝離してしまいその機能を長 期間作用させる事ができず、また、樹脂中にプレンドし た場合には樹脂自身との混和性が低いために層分離を起 こし樹脂強度を低下させたり樹脂表面に滲み出してしま う (プリーディング現象) という欠点がある。 [0004]

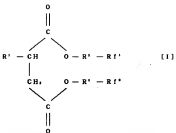
【発明が解決しようとする課題】本発明は、上記した間 題点に鑑み、樹脂中にプレンド使用した場合でも層分離 或いはプリーディング現象を起こさずに、樹脂に撥水性 及び低粘着性を与え樹脂表面のスペリ係数を低減させる ことができるような樹脂の改質剤を提供することを目的 とする。

[0005]

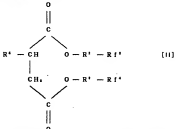
【課題を解決するための手段】本発明は、下記一般式

[化4]

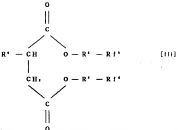
[0006]



【0007】(式中、R¹は炭素敷が11~24のアルキル 基を表し、R²及びR³は大々独立して炭素敷が1~67 ルキレン基を表す。また、R f ¹及びR f ²は大々独立し ビ炭素数が1~20のフッ素産機プルキル基を表す。)で 示されるコハク酸誘導体、の発明である。また、本発明 は、下配一般式 [11] 【0008】 【化5】



【0009】(式中、R⁴は炭素敷が8~10のアルキル 基を表し、R²及びR³は前配に同じ。また、R f ³及び R f ⁴は夫々独立して炭素敷が8~20のフッ素置幾アル キル基を表す。)で示されるコハク酸誘導体、の発明で ある。さらにまた、本発明は、下配一般式 [111] 【0010】 【化6】



[0011] (宋中、R*鬼びR*やは夫々塩立して炭素数が2~6のアルキレン基を費し、Rf*及びRf**になった。 東た、R*は前記に同じ。) で示されるコルク酸酵類として機工でレンド使用した動きでも原光側にはアレンド使用した動きでも原光側にはアイン列象を促こさずに、樹脂に微水性及び低格準性を与え樹脂表面のスペリ係数を促滅させるような化合物について観急研究を行った結果、一般で112 ~ [111] で示されるコーク酸酵薬体が従来の化合物の問題を終除する優れた分子構造を有するものであることを見出し来る際に気速

【0012】一般式 [1] に於いてR¹で示されるアルキル基としては、炭素数11-24、 好ましくは15-200アルネル基が挙げられ、これらは直敷状でも分枝状でも咳いは環状の何れにても後い。 集体的にはウンデシル基、ドラシル基、メクタデシル基、ヘキサデシル基、ヘブタテンル基、メクタデシル基、メナッチンル基、メナッチンル基、メナッチンル基、トコシル基、トリコシル基、テトラコシル基、2-エデルオクタデシル基等が挙げられる。

【0013】一般式 [1] 及び [1] に於いて に没ひ 用や示されるアルキレン基としては、 夫々独立した 東敦 1~6、好ましくは 2~6 のアルキレン基が挙げられ、これらは重朗状又は分枝状の何れにても良い。 具体 的には チレン基 エチレン基、プリセレン基、 2・メチ ルプロピレン基、プチレン基、ペンチレン基、 2、2・ジメ チルプロピレン基、 2・エチルプロピレン基、 ヘキシレン 基等学挙げられる。

【0014】一般式 [1] に於いてRf¹及びRf²で示 されるフッ業匿後アルキル基としては、アルキル基の水 素原子の少なくとも1個がフッ業原子で匿換されたもの であればよく、全ての水業原子がフッ変原子で度換され ているものを含む。これらフッ素置換アルキル基のアル キル基としては、炭素数1~20、好ましくは8~20、よ り好ましくは8~12のアルキル基が挙げられ、これらは 直鎖状でも分枝状でも或いは環状の何れにても良い。具 体的にはメチル基、エチル基、n-プロピル基、イソプロ ピル基、n-ブチル基、イソブチル基、tert-ブチル基、s ec-プチル基、ペンチル基、イソペンチル基、tert-ペン チル基、1-メチルペンチル基、n-ヘキシル基、イソヘキ シル基、ヘプチル基、オクチル基、ノニル基、デシル 基、ウンデシル基、ドデシル基、ヘキサデシル基、オク タデシル基、、7-メチルオクチル基、9-メチルデシル 基、シクロプロピル基、シクロペンチル基、シクロヘキ シル基、2-シクロヘキシルエチル基等が挙げられ、フッ 素置換アルキル基としては、前記アルキル基の水素原子 がフッ素化された、例えばフルオロメチル基、フルオロ エチル基、フルオロプロピル基、フルオロプチル基、フ ルオロペンチル基、フルオロヘキシル基、フルオロヘブ チル基、フルオロオクチル基、フルオロノニル基、フル オロデシル基、ジフルオロメチル基、ジフルオロエチル 基、フルオロシクロヘキシル基、トリフルオロメチル 基、3,3,3-トリフルオロエチル基、3,3,3,4,4-ペンタフ ルオロエチル基、パーフルオロ-n-プロピル基、パーフ ルオロイソプロピル基、パーフルオロ-n-プチル基、パ ーフルオロイソブチル基、パーフルオロ-tert-ブチル 基、パーフルオロ-sec-ブチル基、パーフルオロベンチ ル基、パーフルオロイソペンチル基、パーフルオロ-ter t-ペンチル基、パーフルオロ-n-ヘキシル基、パーフル オロイソヘキシル基、パーフルオロヘブチル基、パーフ ルオロオクチル基、パーフルオロノニル基、パーフルオ ロデシル基、パーフルオロドデシル基、パーフルオロオ クタデシル基、パーフルオロ-7-メチルオクチル基、パ ーフルオロ-9-メチルデシル基、パーフルオロシクロブ ロビル基、パーフルオロシクロペンチル基、パーフルオ ロシクロヘキシル基等が挙げられる。

[0015] 一般式 [11] 及び [111] に於いてR*セ示されるアルキル基としては、炭巣敷 8~10のアルキル基 が挙げられ、これらは直襲状でも分枝状でも続いは環状の何れにても良い。具体的にはオクチル基、ノニル基、デシル基、2・エチルへキシル基、2・エチルへキシル基、2・シケコへキャンルエチル基等が挙げられる。

【0016】 一般式 [II] に於いてRf3及びRf4で示 されるフッ素置換アルキル基としては、夫々独立して、 アルキル基の水素原子の少なくとも1個がフッ素原子で 債権されたものであればよく、全ての水素原子がフッ素 原子で置換されているものを含む。これらフッ素置換ア ルキル基のアルキル基としては、炭素数8~20、好まし くは8~12のアルキル基が挙げられ、これらは直鎖状で も分枝状でも或いは環状の何れにても良い。具体的には オクチル基、ノニル基、デシル基、ウンデシル基、ドデ シル基、ヘキサデシル基、オクタデシル基、7-メチルオ クチル基、9-メチルデシル基、2-シクロヘキシルエチル 基等が挙げられ、フッ素置換アルキル基としては、前記 アルキル基の水素原子がフッ素化された、例えばフルオ ロオクチル基、フルオロノニル基、フルオロデシル基、 パーフルオロオクチル基、パーフルオロノニル基、パー フルオロデシル基、パーフルオロドデシル基、パーフル オロオクタデシル基パーフルオロ-7-メチルオクチル 基、パーフルオロ-9-メチルデシル基、パーフルオロ-2-シクロヘキシルエチル基等が挙げられる。

[0017] 一般式 [III] に歩いてR²及びR²で示されるアルキレン基としては、夫々独立人、 決衆数2~6のアルキレン基か挙げられ、これらは重単状又は分様 状の何れにてもよい。具体的にはエチレン基、プロビレン基、グテレン基、2*チルプロビレン基、ペンチレン基、2*ジメチルプロビレン基、2*エチルプロビレン基 & ヘキシレン基等が挙げられる。

【0018】 一般式 [III] に於いてRf5及びRf6で 示されるフッ素管機アルキル基としては、夫々独立し て、アルキル基の水素原子の少なくとも1個がフッ素原 子で置換されたものであればよく、全ての水素原子がフ ッ素原子で置換されているものを含む。これらフッ素置 換アルキル基のアルキル基としては、炭素数1~7のア ルキル基が挙げられ、これらは直鎖状でも分枝状でも或 いは環状の何れにても良い。具体的にはメチル基、エチ ル基、n-プロピル基、イソプロピル基、n-プチル基、イ ソプチル基、tert-プチル基、sec-プチル基、ペンチル 基、イソベンチル基、tert-ベンチル基、1-メチルペン チル基、n-ヘキシル基、イソヘキシル基、ヘプチル基、 シクロプロピル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル 基等が挙げられ、フッ素置換アルキル基としては、前記 アルキル基の水素原子がフッ素化された、例えばフルオ ロメチル基、フルオロエチル基、フルオロプロビル基、 フルオロプチル基、フルオロペンチル基、フルオロヘキ シル基、フルオロヘプチル基、ジフルオロメチル基、ジ フルオロエチル基、フルオロシクロへキシル基、3.3、4、トリフルオロエチル基、3.3、3、トリフルオロエチル基、3.3、4、ベーフルオロー・プロビル基、4、ペーフルオロー・プロビル基、バーフルオロー・プロビル基、バーフルオロー・フルゴルー・プロビル基、バーフルオロー・ロンチル基、バーフルオロー・ファンオロベンテル基、バーフルオロインベンテル基、バーフルオロー・ベーシルオロ・ロー・ベーシルオロ・ロー・ベーシルオロ・ロー・ベーシルオロ・ファンチル基、バーフルオロ・ファンチル基、バーフルオロ・ファンチル基、バーフルオロ・ファンチル基、バーフルオロ・ファンチル基、バーフルオロ・ファンチル基、バーフルオロ・ファンチル基、バーフルオロ・ファンチル基、バーフルオロ・ファンチル基、バーフルオロ・ファンチル基、バーフルオロ・ファンチル基、バーフルオロ・ファンチル基・バーフルオロ・ファンチル基、バーフルオロ・ファンチル基・バーフルオロ・ファンチル基・ブーフルオロ・ファンチル基・ファンテル基・ファンテル基・ファンテル基・ファンテル基・ファンテル基・ブローブロー・ファンテル基・ブローブロー・ファンテル基・ファンテル基・ファンテル基・ファンテル基・ファンテル基・ファンテル基・ファンテル基・ファンテル国・ファンテルー・ファー・ファンテルー・ファンテルー・ファンテルー・ファンテルー・ファンテルー・ファンテルー・ファ

【0019】例、各種樹脂にプレンド使用する場合の、 樹脂との観和性、樹脂の改質効果等を考慮すると、本発 明化合物の中でも、一般式【1】で示される化合物であ って、R^{*}が展集数15~200アルキル基、R^{*}及びR^{*}が 夫々独立して供業数2~60アルキレン基、並びにR^{*} ^{*}及びR^{*}が大夫を独立して炭素数8~20、より好ましく は8~120アン素質機アルキル基である化合物が好ましい。

[0020] 本発明化合物は、例えば、下配の如き製造法により容易に合成することができる。即ち、アルキル酸無所エッルの後 1当整と、北北対し 1種収2種 のフッ素面換アルキルアルコール 2~25当量とを、例えばトルエン、ペンゼン等の水と共病する性質を有する溶解中、例えば養殖機、アトルエンスルホン酸等の脱水、機媒の存在下、刷出する水を除去しながら加熱造散下に反応させる。その後、常法により結晶を得、必要に応じて適常この分野で行われる精製方法により処理することにより、本発明化合物が容易に得られる。

【0021】本発明化合物をブレンド使用することが可能な樹脂としては、例えば、ポリ塩化ビニル、ポリエチレン、ポリステレン、ポリステレン、ポリステレント、ピニリデンクロライドーアクリロニトリルコポリマ一等の高分子化合物からなるものが挙げられる。

[0022] 本発卵化合物をこれら樹脂にプレンドする 方法としては例えば以下の如き方法が挙げられる。即 ち、ペレット状の所定の樹脂に、本発卵化合物の粉末を まぶした後、溶融させ、要すれば成形することにより本 発明化合物がプレンドされた樹脂を容易に作ることがで まる。

【0023】本発明化合物と樹脂にブレンド使用する際の使用量としては、少なすぎると効果がなく、逆に多すぎると効果が良いできます。 ぎると本発明化合物とうしが付着して個分離をおこすことになるので、樹脂に対し、本発明化合物を0.1~10F/F %程度、好ましくは0.1~5F/F%程度用いるのが望まし

[0024]

【作用】本発明化合物は、分子内に長鎖アルキル基を有 しているため、各種樹脂中にプレンド使用された場合に は、既長橋アルキル基によりいかゆるアンカー病途を取 るために、プレンドされた細能と強い既和性を示し、補 脂波面において外部からの成力に対しても簡単に刻離す ることが無い。そして、本専門化合物は、エステル結合 しているフッ粛直線アルキル基を有しているため、各種 銀即中にプレンド使用された場合には、樹脂液面にフッ 素置象アルキル基による層が生じて、乾燥脂に最か性及 び低粘溶性を与え、樹脂液面のスペ質が最近を いう効果を学するので、所開機脂炭面の必質が可能と かう効果を考するので、所開機脂炭面の必質があた。 る。さらに、本発明化合物はエステル結合を2基有する ことで分子内のエンタルピーを低減させているので有機 特別に最大体験性を示す。

[0025] 木原明の化合物は、上配の如き分子構造を 有するために、各種樹脂に対して強い 現和性を有すると 共に、酸樹脂に耐水性及び配体剤性を与え、樹脂液面の スペリ保敷を低減させるという、相反する目的を同時に 並成し得るので、後来困難であるを樹脂剤素面の に極めて効果的なものである。以下に実施例を挙げて本 発明を定に詳細に認明するが、本発明はこれらによって 何も間度されるものではない。

[0026]

【実施例】 実施例1.

(1) オクタデシルコハク酸ジパーフルオロオクチルエ チルエステルの合成

オクタデシル無水コハク酸 50g (0.14 mol)、パーフ ルオロオクチルエタノール 135g (0.29 mol)、トルエ ン 280mlを混合し、これに濃硫酸 5 gを注入後、加熱 運施して副生する水を除去しながら、6 時間反応させ ¹HNMR δppm (CDC1₂)

0.88 (3H, t, オクタデシル基メチル)、1.25 (32H, s, オ クタデシル基メチレン15×2)、1.40~1.75 (2H, m, オク ダデシル基メチレン1×2)、2.35~2.90 (7H, m, コハク 酸メチン1+コハク酸メチレン1×2+エステル基メチレ ン2×2)、4.38~4.40 (4H, q, エステル基メチレン2×

また、ガスクロマトグラフ分析の結果、含有量は 99.1 % (面積百分率) であり、モノエステル体を 0.5% (面積百分率) 含んでいた。

【0027】(2) 表面接触角の測定

ピニリデンクロライドーアクリロニトリルコポリマー 板、及びピニリデンクロライドーアクリロニトリルコポ リマーのベレットに (1) で得た本語明化合物を1 F/M %まぶした後溶離とも板状に応じしたものについて、各 種液体に対する表面接触角をFACE CONTACT-ANGLE METER CA-D [協和界面科学(株)製。] により測定した。結果 を表 1 に示す。

[0028]

【表1】

表1

液体	表面接	触角で)		
	コポリマーへの本発明化合物添加量 (〒/〒%)			
	0	1		
*	81	101		
ヨウ化メチル	3 2	5 1		
ヘキサデカン	0	4.3		

【0029】表1の結果から、コポリマーへ本発明化合 物を添加することにより、何れの液体との表面接触角も 大きくなることが判る。これらの結果は、本発明化合物

をコポリマーに新加したことによりコポリマーが濡れに くくなったこと、即ち、コポリマーの撥水性及び低粘着 性が上昇し、樹脂表面のスペリ係数が低減したことを示 しており、本発明化合物は樹脂の改質剤として極めて有 用なものであることが判る。 [0030]

【発明の効果】以上述べたように、本架明は、雑館の改 質剤として制品中にプレンド使用した場合でも扇分離或 いはプリーディング現象を配こさずに、樹脂に製水性及 び低転給性を与え声服表面のスペリ係数を延続させるよ うな分子構造を有するコハク酸酵源体を提供するもので あり、頻繁に質飲するところたなる発明である。 [垂披補正書] [機出日] 平成9年7月11日 [再級補正1] [補正対象項目名] 0024 [補正方法] 変更 [補正方法] 変更 [10024] [10024]

【作用】本発明化合物は、分子内に長鎖アルキル基を有 しているため、各種樹脂中にプレンド使用された場合に は、該長鎖アルキル基によりいわゆるアンカー構造を取 るために、プレンドされた樹脂と強い襲和性を示し、樹 請表面において外部からの応うに対しても簡単に制離することが無い。そして、本類明化合物は、エステル結合しているフン環境費アルキル基を有しているため、各種 機能中にブレンド使用された場合には、機能表面にフッ素度換アルキル基による層が生じて、抜樹脂に撥水性及び転給費性を与え、機能表面のスペリ係数を値対するという効果を奏するので、所情機能表面の改質が可能である。さらに、本処明化合物はエステル結合を2個有することで分子内のエンタルビーを促続させているので有機 溶剤に優れた溶解性を示す。